

Cosmetic compositions comprising nanopigments

Patent number: EP0796612
Publication date: 1997-09-24
Inventor: MARCHI-LEMANN PATRICIA (FR); COLLETTE ANNICK (FR); MELLUL MYRIAM (FR)
Applicant: OREAL (FR)
Classification:
- **international:** A61K7/42; A61K7/48
- **europaean:** A61K7/48Z3B; A61K8/04H; A61Q1/02; A61Q17/04
Application number: EP19970400411 19970225
Priority number(s): FR19960003457 19960320; FR19960004803 19960417

Also published as:

US6004567 (A1)
JP10007520 (A)
FR2746302 (A1)
EP0796612 (B1)

Cited documents:

EP0503922
EP0523294
WO9509895
EP0755670
XP002018996
more >>

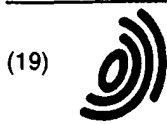
Report a data error here

Abstract of EP0796612

Cosmetic composition comprising a filler, a greasy binder and at least 2 % by weight on total weight of the composition of at least one nanopigment such that (i) the pigment volume concentration of the combination of nanopigments and fillers is less than or equal to the critical pigment volume concentration and (ii) the volume of fillers V_c is greater than or equal to twice the volume of the nanopigments V_n . Preferably the nanopigments are chosen from metal oxides such as Fe_2O_3 , TiO_2 , ZnO , Bi oxychloride, CrO_3 , etc. The nanoparticles are e.g. generally spherical, with an average size of 0.01-0.15 microns, or non-spherical with a largest dimension of 0.15 microns. The fillers are selected e.g. from talc, silica, mica, boron nitride, polyamide powder, silicone powder or polymethyl methacrylate powder, and preferably have a particle size of ≥ 10 microns. Preferably the composition contains 2-30 wt. % of the mixture of nanopigments and fillers. Preferably the system of fillers + nanopigments satisfies the relationship (pigment volume concentration) \leq (critical pigment volume concentration)/2.

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

BEST AVAILABLE COPY



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) **EP 0 796 612 A1**

(12) **DEMANDE DE BREVET EUROPEEN**

(43) Date de publication:
24.09.1997 Bulletin 1997/39

(51) Int Cl.⁶: **A61K 7/42, A61K 7/48**

(21) Numéro de dépôt: **97400411.1**

(22) Date de dépôt: **25.02.1997**

(84) Etats contractants désignés:
DE ES FR GB IT

(30) Priorité: **20.03.1996 FR 9603457**
17.04.1996 FR 9604803

(71) Demandeur: **L'OREAL**
75008 Paris (FR)

(72) Inventeurs:
• **Marchi-Lemann, Patricia**
75008 Paris (FR)

• **Collette, Annick**
94600 Cholsy Le Roi (FR)
• **Mellul, Myriam**
94240 L'Hay-Les-Roses (FR)

(74) Mandataire: **Dodin, Catherine**
L'Oreal-D.P.I.,
90, rue du Général Roguet
92583 Clichy Cédex (FR)

(54) **Compositions cosmétiques comprenant des nanopigments**

(57) L'invention a pour objet de nouvelles compositions cosmétiques à base de nanoparticules de pigments et de charges, parfaitement transparentes et exemptes de blanchiment lorsqu'on les applique sur la peau, douées de propriétés de filtre anti-UV suffisantes

pour n'avoir pas recours à l'adjonction de filtres organiques, mieux dispersées que les compositions de l'art antérieur, et d'une stabilité remarquable. Ces compositions, lorsqu'elles sont utilisées dans le maquillage, présentent une plus grande homogénéité de la couleur, une coloration à la fois transparente et plus intense.

EP 0 796 612 A1

Description

L'invention a pour objet de nouvelles compositions cosmétiques comprenant des nanoparticules de pigments, des charges et un liant gras, ces compositions ayant des propriétés optiques, d'application et de protection anti-UV améliorées.

On connaît par les documents JP-06199636, JP-072615, EP-523294 des compositions cosmétiques : dispersions en milieu huile ou eau, émulsions eau dans huile (E/H) ou huile dans eau (H/E), comprenant des nanoparticules de pigment, essentiellement des nanoparticules de dioxyde de titane, et éventuellement des charges.

Le choix d'utiliser des nanoparticules de dioxyde de titane (TiO_2) est dicté par le souci d'obtenir une bonne protection contre les rayonnements ultra-violet (UV), sans être gêné par le blanchiment caractéristique du dioxyde de titane de taille ordinaire. Il est par ailleurs connu que les compositions à base de nanoparticules de pigments sont plus hétérogènes que les compositions à base de pigments de taille ordinaire, en raison d'une moins bonne dispersion des pigments; elles sont par conséquent plus difficiles à étaler sur la peau. Les travaux décrits dans l'art antérieur ont cherché à résoudre ce problème.

Les compositions connues de l'art antérieur ne sont pas dépourvues d'inconvénients : Un léger blanchiment peut être observé lorsque la quantité de nanoparticules est élevée, en particulier dans le cas des produits à forte protection anti-UV. Ce défaut est particulièrement sensible dans les produits de soin dont les qualités esthétiques doivent être parfaites. Certaines compositions remédient à ce problème en associant un filtre anti-UV organique à des nanoparticules de TiO_2 , ce qui proportionnellement permet d'utiliser moins de TiO_2 . Toutefois l'utilisation topique quotidienne de compositions comprenant un ou plusieurs filtres anti-UV organiques peut être source d'allergies et peut provoquer une sensibilisation de la peau. En outre, contrairement aux filtres anti-UV minéraux, les filtres anti-UV organiques ne sont pas parfaitement stables dans le temps, ce qui induit une baisse de leur efficacité et un accroissement du risque de sensibilisation lié à ces produits.

Si l'on connaît déjà, en particulier par les documents JP-06199636, JP-072615 et EP-523294, des compositions à base de nanoparticules de pigments bien dispersées, en revanche on a pu observer dans ces compositions une réagglomération des nanoparticules de pigment au cours du temps, ce qui a pour conséquence une sensation rêche à l'étalement de la composition sur la peau et une dégradation au cours du temps des qualités esthétiques du produit.

La présente invention a pour but de proposer de nouvelles compositions cosmétiques à base de nanoparticules de pigments, parfaitement transparentes et exemptes de blanchiment lorsqu'on les applique sur la peau, douées de propriétés de filtre anti-UV suffisantes pour n'avoir pas recours à l'adjonction de filtres organiques, mieux dispersées que les compositions de l'art antérieur, cette qualité étant maintenue au cours du temps par la stabilité remarquable de ces compositions.

L'invention concerne plus particulièrement les compositions cosmétiques comprenant une quantité de nanopigments supérieure à 2%, cette quantité étant mesurée en poids par rapport au poids total de la composition. En effet, en dessous d'une telle proportion de nanopigments, ceux-ci ne posent pas de problèmes de dispersion ni de stabilité dans les compositions les comprenant. En outre, des quantités trop faibles de nanopigments ne permettent pas d'obtenir une protection UV satisfaisante sans l'adjonction d'autres filtres anti-UV.

L'invention a pour objet de nouvelles compositions cosmétiques comprenant au moins :

- 2% en poids de pigment sous forme de nanoparticules que l'on désignera nanopigment,
- une charge,
- un liant gras,

caractérisées en ce que :

- la concentration pigmentaire volumique (CPV) de l'ensemble constitué des nanopigments et des charges est inférieure ou égale à la concentration pigmentaire volumique critique (CPVC), et
- le volume des charges V_c est supérieur ou égal à 2 fois le volume des nanopigments V_n .

Par rapport aux compositions connues dans l'art antérieur, l'adjonction de charges aux nanopigments dans les conditions prescrites ci-dessus a pour effet d'améliorer la dispersion des nanopigments, aussi bien au moment de la préparation de la composition qu'au cours de son étalement; la stabilité de cette dispersion est également améliorée. En outre, les qualités optiques des nanopigments sont améliorées par la contribution des propriétés optiques intrinsèques des charges. Enfin, les compositions selon l'invention, lorsqu'elles sont utilisées dans le maquillage, présentent des qualités esthétiques améliorée qui se traduisent par une plus grande homogénéité de la couleur, une coloration à la fois transparente et plus intense, et cela sans dégradation des qualités de ce produit dans le temps.

La composition selon l'invention comprend donc au moins une charge, au moins 2% de nanopigment et un liant gras.

EP 0 796 612 A1

La CPV du mélange charges et nanopigments doit être inférieure ou égale à la CPVC.

Si l'on désigne par V le volume de l'ensemble constitué des charges et des nanopigments, et V' le volume de la fraction non volatile du liant gras, la concentration pigmentaire volumique ou CPV de l'ensemble constitué des nanopigments et des charges est définie par :

$$CPV = \frac{V}{V+V'} \times 100$$

On rappelle que la prise d'huile est mesurée en déterminant le volume V_h de la fraction non volatile du liant gras juste nécessaire pour combler les interstices entre les particules de la poudre (charge plus nanopigment). La prise d'huile peut être mesurée par exemple selon la norme américaine ASTM D281-84. La concentration pigmentaire volumique critique (CPVC) est alors définie par :

$$CPVC = \frac{V}{V+V_h} \times 100$$

De façon préférentielle les compositions selon l'invention vérifient la relation :

$$CPV \leq CPVC/2,$$

et encore plus préférentiellement :

$$CPV \leq CPVC/3$$

De façon avantageuse on choisit des compositions qui vérifient :

$$CPV = CPVC/3 \pm 10\%$$

Dans la composition selon l'invention, on choisit également $V_c \geq 2V_n$.

L'ensemble de ces critères de sélection permet d'obtenir des compositions dont les propriétés de protection UV, de transparence, de coloration, de facilité d'étalement sont très améliorées par rapport à l'art antérieur.

Les particules de nanopigments utilisées dans la présente invention sont de forme indifférente. Par nanopigments, on entend des pigments dont la taille moyenne des particules élémentaires est comprise entre 0,01 à 0,15 microns lorsque ces particules sont sensiblement sphériques, préférentiellement elles ont une taille moyenne allant de 0,01 à 0,06 microns et de façon avantageuse de 0,01 à 0,03 microns. Lorsque les particules de nanopigments ne sont pas sphériques, elles ont préférentiellement une plus grande dimension inférieure à 0,15 microns et avantageusement comprise entre 0,02 et 0,10 microns. De tels nanopigments d'oxyde de titane correspondent à des nanopigments d'oxyde de titane connus, habituellement utilisés dans le domaine cosmétique comme filtres.

Les nanopigments utilisés dans la présente invention peuvent être choisis parmi les nanoparticules de pigments minéraux et de pigments organiques, comme par exemple parmi les nanoparticules d'oxyde de fer, de dioxyde de titane, d'oxyde de zinc, d'oxychlorure de bismuth, de silicate de calcium, d'oxyde de chrome, d'hydroxyde de chrome, de ferrocyanure d'ammonium ferrique, de ferrocyanure ferrique, de kaolin, de violet de manganèse, d'ultramarine, de noir de carbone et leurs mélanges. De préférence on choisit des nanoparticules d'oxydes métalliques. Avantageusement, ces oxydes métalliques sont choisis parmi les oxydes de titane, de zinc et/ou de fer, qui font barrière aux UV.

Les charges utilisables dans la présente invention sont des charges minérales ou organiques de préférence de grande taille, préférentiellement de taille supérieure ou égale à 10 microns. On peut citer comme exemples de charges minérales le talc, la silice, le mica, le nitrure de bore, et comme exemples de charges organiques la poudre de Nylon, la poudre de silicone et la poudre de polyméthylène méthacrylate. Préférentiellement on choisira des charges lamellaires.

Le liant gras est choisi de manière usuelle parmi les huiles et les cires d'origine animale, végétale ou synthétique et leurs mélanges. Dans le cas où le liant est solide à température ambiante, comme par exemple dans le cas des cires, la prise d'huile est mesurée à la température de fusion du liant.

On peut citer parmi les huiles utilisables dans la présente invention, l'huile de vison, l'huile de tortue, l'huile de soja, l'huile de pépins de raisin, l'huile de sésame, l'huile de maïs, l'huile de colza, l'huile de tournesol, l'huile de coton, l'huile d'avocat, l'huile d'olive, l'huile de ricin, l'huile de jojoba, l'huile d'arachide des huiles d'hydrocarbures telles que

des huiles de paraffine, le squalane, la vaseline ; des esters tels que le myristate d'isopropyle, le palmitate d'isopropyle, le stéarate de butyle, le laurate d'hexyle, l'isononanoate d'isononyl, le palmitate de 2-éthyl hexyle, le laurate de 2-hexyl décyle, le palmitate de 2-octyl décyle, le myristate de 2-octyl dodécyle, le succinate de 2-diéthylhexyle, le malate de diisostéaryle, le lactate de 2-octyl dodécyle, le triisostéarate de glycérine, etc. ; des huiles de silicone comme les polyméthylsiloxanes, les polyméthylphénylsiloxanes, des polysiloxanes modifiés par des acides gras, des polysiloxanes modifiés par des alcools gras, des polysiloxanes modifiés par des polyoxyalkylènes, des silicones fluorées, etc. ; des huiles perfluorées et/ou organofluorées ; des acides gras supérieurs tels que l'acide myristique, l'acide palmitique, l'acide stéarique, l'acide béhénique, l'acide oléique, l'acide linoléique, l'acide linoléique, l'acide isostéarique, des alcools gras supérieurs tels que l'alcool cétylique, l'alcool stéarylique, l'alcool oléique etc ; les cires peuvent être choisies notamment parmi la cire de Carnauba, la cire de Candelilla, la cire d'abeille, la cire de baleine, les cires microcristallines, les lanolines etc.

Le liant gras peut contenir en outre des huiles volatiles, qui s'évaporeront au contact de la peau, mais dont la présence dans la composition cosmétique est utile car elles facilitent l'étalement de la composition lors de l'application sur la peau. De tels agents d'étalement appelés ici huiles volatiles sont généralement des huiles ayant à 25°C une tension de vapeur saturante au moins égale à 0,5 millibar (soit 0,5.10²Pa).

Les huiles volatiles lorsqu'elles sont présentes représentent généralement moins de 10% en poids de la composition finale et moins de 20% en poids du liant gras.

Parmi les huiles volatiles utilisables dans la présente invention on citera par exemple des huiles de silicone telles que l'hexaméthylsiloxane, le cyclopentadiméthylsiloxane, le cyclotétraméthylsiloxane, des huiles fluorées comme celles commercialisées sous la dénomination Galden (Montefluos) ou des huiles isoparaffiniques telles que celles qui sont commercialisées sous la dénomination ISOPAR (E, G, L ou H).

Les compositions cosmétiques selon l'invention peuvent se présenter sous forme de composition anhydre coulée, de dispersion huileuse, d'émulsion eau dans huile, d'émulsion huile dans eau, d'émulsion eau dans cire et d'émulsion cire dans eau. Les émulsions cire dans eau et eau dans cire ne sont réalisables selon la présente invention que dans la mesure où l'on peut mesurer à chaud la CPVC du mélange nanopigments et charges pour la cire ou le mélange de cires concernées, aussi on choisit de préférence des cires ou des mélanges de cires de faible cohésion cristalline.

De façon habituelle, les compositions selon l'invention comprennent de 2 à 30% en poids du mélange nanopigments + charges par rapport au reste des composants. Préférentiellement, l'ensemble nanopigments et charges représente de 5 à 15% en poids de la composition.

De façon préférentielle, lorsque la composition selon l'invention est une émulsion E/H ou H/E, afin d'optimiser la dispersion des nanopigments et des charges, la composition est préparée selon un procédé comprenant au moins deux étapes, la première étape consistant à préparer une dispersion, à partir d'un mélange homogène des nanopigments et des charges tels que définis ci-dessus, dans une partie du liant gras de la composition. La quantité du liant gras à utiliser dans cette première étape du procédé est évaluée par l'homme du métier en fonction de la quantité de nanoparticules et de charges, de façon à obtenir à l'issue de cette première étape une pâte suffisamment souple pour pouvoir être broyée à la tricylindre. Ce procédé est également objet de l'invention.

De façon préférentielle, les compositions selon l'invention comprennent en outre un agent dispersant, cet agent contribuant à une meilleure dispersion et une meilleure stabilité de la formule. Les agents dispersants utilisables dans la présente invention sont ceux répondant à la formule X-CO-AR, dans laquelle A représente un radical divalent, R est une amine primaire, secondaire ou tertiaire ou le sel d'une amine avec un acide ou un ammonium quaternaire et X représente un résidu polyester, le groupement X-CO- étant dérivé d'un acide hydroxycarboxylique de formule HOR₁COOH dans lequel R₁ représente un groupement hydrocarbyle saturé ou insaturé. On peut citer en exemple de tels agents dispersants des dérivés de l'acide ricinoléique, de l'acide hydroxystéarique, l'acide gras de l'huile de castor hydrogénée. On peut également utiliser des agents dispersants à base d'un ou plusieurs résidus polyesters ou à base des sels d'un acide carboxylique ou d'un acide hydroxycarboxylique. Sont également utilisables les monoesters d'alcanolamines d'acides gras avec des acides carboxyliques. Par exemple les alcanolamines peuvent être choisies parmi l'éthanolamine, la propanolamine, ou l'aminoéthyl éthanolamine. On peut également choisir des agents dispersants parmi ceux qui sont à base de polymères ou de copolymères d'acide acrylique ou d'acide méthacrylique ainsi que ceux ayant un groupement époxy dans leur constituant de base comme ceux préparés à partir des esters de phosphate éthoxylés.

La quantité d'agent dispersant utilisé va généralement de 5 à 35% en poids par rapport au poids de charge et de nanopigment, préférentiellement de 5 à 20% en poids par rapport au poids de charge et de nanopigment.

Les compositions selon l'invention peuvent également comprendre les ingrédients habituellement utilisés en cosmétique parmi lesquels on peut citer les tensioactifs, qu'ils soient non-ioniques, cationiques, anioniques ou amphotères, des adjuvants habituels dans les domaines cosmétique et dermatologique, tels que les gélifiants hydrophiles ou lipophiles, les actifs hydrophiles ou lipophiles, les conservateurs, les antioxydants, les solvants, les parfums, les matières colorantes. Les quantités de ces différents adjuvants sont celles classiquement utilisées dans les domaines considérés, et par exemple de 0,01 % à 20 % du poids total de la composition. Ces adjuvants, selon leur nature, peuvent être

introduits dans la phase grasse, dans la phase aqueuse et/ou dans les sphérules lipidiques.

Comme exemple de tensioactifs utilisables dans l'invention on peut citer les émulsionnants à base de silicone et les émulsifiants lipidiques comme les alcools gras, les acides gras, les esters de glycérol, les esters de sorbitan, les esters de méthylglycoside et les esters de saccharose.

5 Comme solvants utilisables dans l'invention, on peut citer les alcools inférieurs, notamment l'éthanol et l'isopropanol, le propylène glycol.

10 Comme gélifiants hydrophiles, on peut citer les polymères carboxyvinyliques (Carbomer), les copolymères acryliques tels que les copolymères d'acrylates/alkyl acrylates, les polyacrylamides, les polysaccharides tels que l'hydroxypropyl cellulose, les gommes naturelles (xanthane) et les argiles, et, comme gélifiants lipophiles, on peut citer les argiles modifiées comme les bentones, les sels métalliques d'acides gras comme les stéarates d'aluminium, la silice hydrophobe, les polyéthylènes et l'éthylcellulose.

Comme actifs hydrophiles, on peut utiliser les protéines ou les hydrolysats de protéine, les acides aminés, les polyols, l'urée, l'allantoïne, les sucres et les dérivés de sucre, les vitamines hydrosolubles, l'amidon, les extraits bactériens ou végétaux, notamment d'Aloe Vera.

15 Comme actifs lipophiles, on peut utiliser le tocophérol (vitamine E) et ses dérivés, les acides gras essentiels, les céramides, les huiles essentielles.

On peut, entre autre, introduire dans les compositions selon l'invention des agents actifs destinés notamment à la prévention et/ou au traitement des affections cutanées. Parmi ces agents actifs, on peut citer à titre d'exemple :

- 20 - les agents modulant la différenciation et/ou la prolifération et/ou la pigmentation cutanée tels que la vitamine D et ses dérivés, les oestrogènes tels que l'oestradiol, l'acide kojique ou l'hydroquinone ;
 - les agents anti-radicaux libres, tels que l'alpha-tocophérol ou ses esters, les superoxyde dismutases, certains chélatants de métaux ou l'acide ascorbique et ses esters.

25 Ces compositions constituent notamment des crèmes teintées transparentes, des crèmes et des laits de protection solaire, des fonds de teint, des rouges à lèvres, des eye-liners, des mascaras, des produits de soin pour les lèvres, des poudres coulées.

Exemples :

30

Les pourcentages donnés dans les exemples sont des pourcentages en poids,

Exemples 1 à 16 :

35 Des émulsions huile dans eau sont préparées à partir de :

A1 :

- 40 - monostéarate de glycéryle/ stéarate de polyéthylène glycol (50/50) 2,10
 - monostéarate de sorbitan oxyéthyléné 0,90
 - alcool cétylique 0,50
 - acide stéarique 1,50
 - huile de vaseline z
 45 - para-hydroxybenzoate de propyle 0,20

A2 :

- 50 - nanopigment de dioxyde de titane 5,00
 - huile de vaseline x
 - charge y

B :

- 55 - eau qsp 100
 - glycérine 3,00
 - parahydroxybenzoate de propyle 0,25

C :

EP 0 796 612 A1

- cyclopentadiméthylsiloxane 3,00
- xanthane 0,20
- polymère carboxyvinylique 0,15

5 en faisant varier la nature de la charge, x, y et z.

Les différentes charges utilisées sont décrites dans le tableau I :

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Référence	Nom commercial	Producteur	Nature	Taille	Forme
C1	Ceram Blanche 1	SPCI	Nitride de bore	0,1 à 0,5 µm	Lamellaires
C2	Orgasol 2002 UDNatCos	ATOCHM	Nylon	5 µm	Sphériques
C3	Ceram Blanche	SPCI	Nitride de bore	3 à 6 µm	Lamellaires
C4	Orgasol 2002 DNatCos	ATOCHM	Nylon	11 µm	Sphériques
C5	Talc P3	NIPPON TALC	Talc	1,8 µm	Lamellaires
C6	Tospearl 108	TOSHIBA	Silicone	0,8 µm	Sphériques
C7	Mica SFG70	ASPANGER	Mica		Lamellaires
C8	Talc Luzenac 00	LUZENAC	Talc	15 µm	Lamellaires
C9	Microballoon Type H40	MAPRECOS	Silice	50 µm	Sphériques
C10	Silica Beads SB150	MAPRECOS	Silice	3 - 15 µm	Sphériques
C11	Tospearl 3120	TOSHIBA	Silicone	12 µm	Sphériques
C12	Micropearl M-100	SEPPIC	PMMA	10 - 20 µm	Sphériques
C13	Mica Concord 1000	SCIAMA	Mica	10 µm	Lamellaires
C14	SG Flake 3M	MAPRECOS	Silice	3 µm	Lamellaires
C15	Covabead PMMA	WACKHERR	PMMA	< 5 µm	Sphériques
C16	Chemicalen	SUMITOMO	Silice	12 µm	Lamellaires

TABLEAU I

EP 0 796 612 A1

Le pourcentage en volume de charge V_c est défini par rapport au pourcentage en volume de dioxyde de titane V_n . On choisit l'une ou l'autre des valeurs $V_c/V_n=R1=0,84$ et $V_c/V_n=R2=2,81$.

A partir de ces pourcentages en volume et connaissant les densités des charges (environ 2 g/cm^3) et du dioxyde de titane ($3,97 \text{ g/cm}^3$), on peut facilement calculer la valeur de y .

- 5 Le pourcentage en poids d'huile $x+z$ est calculé de telle sorte que la composition vérifie $CPV/CPVC=1/2$ ou $CPV/CPVC=1/3$.

Les pourcentages respectifs x et z des fractions d'huile introduites dans A1 et A2 sont adaptés à chaque cas pour que la phase A2 forme une pâte qui peut être facilement tricylindrée.

- 10 Dans un premier temps on prépare la pâte pigmentaire A2 en introduisant petit à petit $x\%$ d'huile de paraffine dans le mélange homogène charge+nanotitane. On tricylindrètrois fois cette pâte. On chauffe le mélange des composants de A1 à 80°C et on introduit A2 dans ce mélange sous agitation puis on introduit le mélange A1+A2 dans B à 80°C et enfin on ajoute C à 40°C au reste de la composition. On laisse le mélange s'homogénéiser sous agitation et revenir à température ambiante. On obtient un lait de protection solaire dont les propriétés sont rapportées dans le tableau II.

Les références des charges C1 à C15 du tableau II se rapportent aux définitions données dans le tableau I.

- 15 On a analysé l'absorption et la transmission des rayonnements UV à différentes longueurs d'onde par mesure de la densité optique au spectrophotomètre Lambda 16 (Perkin Elmer) sur un échantillon de 6 mg placées entre deux lames de quartz, avec un étalement d'environ 2 mg/cm^2 .

L'aspect des compositions au microscope a été classé suivant 5 catégories numérotées de 1 à 5 :

1=mauvaise dispersion, 5=très bonne dispersion.

- 20 La viscosité est mesurée en poises.

La douceur, l'effet blanchissant et la rapidité de disparition du blanchiment observé à l'étalement ont été évalués sur un panel de 10 personnes, on donne une valeur moyenne de 1 à 5 :

- 25 - douceur : 1=rêche, 5=très doux ;
- blanchiment de la peau : 1=transparent, 5=blanc ;
- disparition du blanchiment : 1=très lent, 5=très rapide.

30

35

40

45

50

55

n° ex	ABSORPTION				TRANSMISSION						pH	Viscosité	Aspect	Douceur	Blanchi ment de la peau	Dispa rition du blanchi ment
	Charge	CPV —— CPVC	Vc /Nn	Visible 600 nm	UVA 350 nm	UVB 300 nm	Visible 600 nm	UVA 350 nm	UVB 300 nm							
1	C1	1/2	R1	0,1	0,4	0,5	75,8	45,6	31,7	7,95	5,62	2	3,6	4,05	2,25	
2	C2	1/2	R1	0,1	0,4	0,5	78,2	44,6	32,7	8	4,2	2	3,4	3,4	3,1	
3	C4	1/3	R2	0,3	1,3	1,6	50,8	5,8	2,6	8,09	14	3	3,3	3,05	3,45	
4	C5	1/2	R1	0,2	0,6	0,8	67,3	26,6	15,3	7,99	6	2	3,6	3,3	3,45	
5	C6	1/2	R2	0,3	1,0	1,3	53,1	8,2	4,1	8,07	7,8	3	3,5	3,05	3,45	
6	C7	1/2	R1	0,3	1,0	1,3	51,9	9,4	5,1	8	8,2	4	3,8	2,85	3,8	
7	C8	1/3	R2	0,3	1,3	2,1	51,9	4,3	0,8	7,93	22,4	3	4,2	2,55	3,75	
8	C9	1/2	R1	0,1	0,7	1,0	73,0	22,4	6,9	8,42	2,5	3	3,6	4,05	2,25	
9	C10	1/3	R2	0,3	1,4	1,8	47,3	4,4	1,9	7,85	18,6	4	3,9	2,7	3,8	
10	C11	1/3	R1	0,3	1,3	1,6	45,1	5,1	2,4	8,05	4,18	2	3,85	2,7	3,8	
11	C12	1/2	R1	0,3	1,1	1,4	56,4	8,9	4,3	8,05	4,5	3	3,6	3,3	3,45	
12	C13	1/3	R2	0,3	1,9	2,8	45,6	1,2	0,1	7,9	70	4	3,5	3,05	3,45	
13	C14	1/3	R1	0,3	1,4	1,6	50,1	5,1	3,1	7,8	41,5	5	3,8	2,85	3,8	
14	C15	1/3	R2	0,3	1,4	1,7	47,8	4,7	2,4	8,03	13,2	3	3,75	3,5	3,1	
15	C16	1/2	R2	0,3	1,6	2,5	47,6	2,4	0,4	8,1	14,5	5	3,55	3,05	3,6	

TABLEAU II

Revendications

1. Composition cosmétique comprenant une charge, un liant gras, et au moins 2% d'au moins un nanopigment, en poids par rapport au poids total de la composition, caractérisée en ce que :
5
 - la concentration pigmentaire volumique (CPV) de l'ensemble constitué des nanopigments et des charges est inférieure ou égale à la concentration pigmentaire volumique critique (CPVC) et
 - le volume des charges V_c est supérieur ou égal à deux fois le volume des nanopigments V_n .
- 10 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle vérifie la relation :
$$CPV \leq CPVC/2.$$
- 15 3. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 2, caractérisée en ce que les particules de nanopigment sont sensiblement sphériques et ont une taille moyenne allant de 0,01 à 0,15 microns.
4. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 2, caractérisée en ce que les particules de nanopigment ne sont pas sphériques et ont une plus grande dimension inférieure à 0,15 microns.
20
5. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que les nanopigments sont choisis parmi les oxydes métalliques.
6. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce que les charges sont de taille supérieure ou égale à 10 microns.
25
7. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que les charges sont choisies parmi le talc, la silice, le mica, le nitrure de bore, la poudre de Nylon, la poudre de silicone et la poudre de polyméthylène méthacrylate.
30
8. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisée en ce que la composition comprend de 2 à 30% en poids du mélange nanopigments + charges.
9. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisée en ce qu'elle se présente sous la forme d'une crème teintée transparente, d'une crème et d'un lait de protection solaire, d'un fond de teint, d'un rouge à lèvres, d'un produit de soin pour les lèvres, d'un mascara, d'un eye-liner, d'une poudre coulée.
35
10. Utilisation d'une composition selon l'une quelconque des revendication 1 à 9, pour obtenir un maquillage de couleur homogène, un maquillage ayant une coloration intense et/ou un maquillage transparent.
40

45

50

55



Office européen
des brevets

RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numero de la demande
EP 97 40 0411

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.Cl.6)
A	EP 0 503 922 A (MAX FACTOR KK) 16 Septembre 1992 * revendications *	1,4-6,9	A61K7/42 A61K7/48
D,A	EP 0 523 294 A (TAYCA CORP) 20 Janvier 1993 * exemples *	1,3,7	
A	WO 95 09895 A (KAO CORP ; OSHIMA KENTARO (JP); NISHIMURA TORU (JP); IMAIZUMI YOSHI) 13 Avril 1995 * page 9, ligne 1 - ligne 22 * * page 11, ligne 1 - ligne 14 * * page 29, ligne 2 - ligne 3 * * page 30, ligne 20 - page 32, ligne 5 * * page 34, ligne 24 - page 35, ligne 11 * * page 47, ligne 12 - page 48, ligne 3 *	1,3,5	
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 8652 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A96, AN 86-343344 XP002018996 & JP 61 257 907 A (POLA KASEI KOGYO KK) , 15 Novembre 1986 * abrégé *	1,5,7,9	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.Cl.6) A61K
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 9013 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A96, AN 90-096553 XP002018997 & JP 02 049 717 A (TORAY IND INC) , 20 Février 1990 * abrégé *	1,5,7	
P,A	EP 0 755 670 A (L'OREAL) 29 Janvier 1997		
Le présent rapport a été établi pour toutes les revendications			
Lieu de la recherche BERLIN		Date d'achèvement de la recherche 7 Juillet 1997	Examineur McConnell, C
CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : arrière-plan technologique O : divulgation non-écrite P : document intercalaire T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons & : membre de la même famille, document correspondant			

EPO FORM 1503 01.92 (P0402)